

NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

Ima dovoljenje
za promet

- Nicotinamide
- Riboflavin
- Phthalylsulfathiazole
- Sulfaguanidine
- Streptomycin sulfate
- NEOMYCIN SULFATE

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

NEODIARISTIN, antidiarroico, polvere uso orale per vitelli, giovani suini

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

17.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

3.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

53.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

89.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

24.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

54.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralni prašek

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

tele

- Meat and offal. 44 day

-

Pig

- Meat and offal. 44 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA07AA99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Italy

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/07/1967

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

101719

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/01/2004

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.